

Free Full-text Worldwide Patent Searching - serving 8,564,656 patent documents

WO 2003/051849 AI PATENT APPLICATION

Permalink: http://www.patentlens.net/patentlens/simple.cgi?patnum=WO/2003/051849/A1

Inventors

- NISHINO, Shigeyoshi [JP/JP], c/o Ube Laboratories, Ube Industries, Ltd., 1978-5, O-Aza Kogushi, Ubeshi, Yamaguchi
- 755-8633 (JP)

 HIROTSU, Kenji [JP/JP], c/o Ube Laboratories, Ube Industries, Ltd., 1978-5, O-Aza Kogushi, Ubeshi, Yamaguchi 755-8633 (JP)
- SHIMA, Hidetaka [JP/JP], c/o Ube Laboratories, Ube Industries, Ltd., 1978-5, O-Aza Kogushi, Ubeshi, Yamaguchi 755-8633 (JP)
- HARADA, Takashi [JP/JP], c/o Ube Laboratories, Ube Industries, Ltd., 1978-5, O-Aza Kogushi, Ubeshi, Yamaguchi 755-8633 (JP)
- ODA, Hiroyuki [JP/JP], c/o Ube Laboratories, Ube Industries, Ltd., 1978-5, O-Aza Kogushi, Ubeshi, Yamaguchi 755-8633 (JP)

Applicants UBE INDUSTRIES, LTD. [JP/JP], 1978-96,

LTD. [JP/JP], 1978-96, O-Aza Kogushi, Ube-shi, Yamaguchi 755-8633 (JP)

Filing Date

Title

PROCESS FOR PRODUCING OUINAZOLIN-4-ONE AND DERIVATIVE THEREOF

Abstract

A process for producing quinazolin-4-one or a derivative thereof which comprises reacting anthranilic acid or a derivative thereof with formic acid or a derivative thereof in the presence of ammonia or reacting ammonia or a derivative thereof with formic acid or a derivative thereof.

States

AE AG AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY BZ CA. CH CN CO CR CU CZ DE DK DM DZ EC BEE SF FI GB GD EG HG HG MH R HU DIL. IN IS KE KG KF PK KZ LC IL KL RLS LT LU LV AM MD MG MK MM MW MX MZ NO NZ OM PH PL PT RO RU SD SE SG SI SK SL TITM TN TR TT TZ UA UG US LZ V CV NY YU ZA ZM ZW, GH GM KE LS MW MZ SD SI, SZ TZ UG ZM ZW AM AZ BY KG KZ MD RU TI TM AT BE BG CH CY CZ DE DK EE IS FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE SK TR BF BI CF CG CI CM GA GN GO GW ML MR NE SN TD TG

Publication Date

2003-06-26

Agents YANAGAWA, Yasuo, Mitsuya-Yotsuya Building 8th Floor, 2-14,

Building 8th Floor, 2-14 Yotsuya, Shinjuku-ku, Tokyo 160-0004 (JP)

Application Number JP0213321

Priority Data JP 2001-385593 (2001-12-19) JP 2002-7014 (2002-01-

IPC C07D_239/88; C07C_229/56

16)

This page has been optimised for printing - note that the search form is not designed to be printed.

Please visit the original page from the permalink above, Patent Lens is a service of CAMBIA.

(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(10) 国際公開番号

(43) 国際公開日 2003年6月26日 (26.06.2003)

PCT

WO 03/051849 A1

株式会社 宇部研究所内 Yamaguchi (JP), 小田 広行 (51) 國際特許分類7: C07D 239/88 C07C 229/56 (ODA,Hiroyuki) [JP/JP]; 〒755-8633 山口県 宇部市 大 字小串1978番地の5 宇部興産株式会社 宇部研 (21) 国際出願番号: PCT/IP02/13321 究所内 Yamaguchi (JP). (22) 国際出館日: 2002年12月19日(19.12.2002) (74) 代理人: 柳川 泰男 (YANAGAWA, Yasuo); 〒160-0004

日本語

- 日本縣
- (26) 国際公開の言語:
- (30) 優先権データ: 特願 2001-385593

(25) 国際出願の言語:

2001年12月19日(19.12.2001) JP 特額2002-7014 2002年1月16日(16.01.2002) JP

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定団について): 宇部 興產株式会社 (UBE INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒 755-8633 山口県 宇部市 大字小串 1978 番地の96 Yamaguchi (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 西野 繁栄 (NISHINO,Shigevoshi) [JP/JP]; 〒 755-8633 山口県 宇部市 大字小串 1978番地の5 宇部興産株式 会社 字部研究所内 Yamaguchi (JP). 弘津 健二 (HI-ROTSU.Kenii) [JP/JP]: 〒755-8633 山口県 宇部市 大字 小串1978番地の5 宇部興産株式会社 宇部研究所 内 Yamaguchi (JP). 島 秀好 (SHIMA, Hidetaka) [JP/JP]; 〒755-8633 山口県 宇部市 大字小串1978番地の 5 宇部興産株式会社 宇部研究所内 Yamaguchi (JP). 原田 崇司 (HARADA, Takashi) [JP/JP]; 〒755-8633 山 口県 宇部市 大字小串 1978 番地の5 宇部興産

東京都 新宿区 四谷2-14 ミツヤ四谷ビル8階 Tokyo (JP).

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM. DZ. EC. EE, ES, FL GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SL, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, 7W
- (84) 指定図 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 3-12/ 特許 (AT. BE. BG. CH. CY. CZ. DE. DK. EE. ES. FL FR. GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SF, SK, TR), OAPI 特 許(BE, BJ, CE, CG, CL, CM, GA, GN, GO, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類: 国際調査報告書

2 文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PROCESS FOR PRODUCING OUINAZOLIN-4-ONE AND DERIVATIVE THEREOF

(54) 発明の名称: キナゾリン-4-オン及びその誘導体の製法

(57) Abstract: A process for producing quinazolin-4-one or a derivative thereof which comprises reacting anthranilic acid or a derivative thereof with formic acid or a derivative thereof in the presence of ammonia or reacting ammonium anthranilate or a derivative thereof with formic acid or a derivative thereof.

【【 (57) 要約: アントラニル酸もしくはその誘導体とギ酸もしくはその誘導体とをアンモニア の存在下にて反応させるか、またはアントラニル酸のアンモニウム塩もしくはそ の誘導体とギ酸もしくはその誘導体とを反応させることによりキナゾリンー4ー オンもしくはその誘導体を製造する方法。

明細書

キナゾリンー4-オン及びその誘導体の製法

「技術分野]

本発明は、アントラニル酸もしくはその誘導体またはアントラニル酸のアンモニウム塩もしくはその誘導体からキナゾリンー4ーオンもしくはその誘導体を製造する方法に関する。キナゾリンー4ーオン及びその誘導体は、医薬や農業等の合成中間体または原料として有用な化合物である。

「背景技術】

従来、アントラニル酸もしくはその誘導体からキナゾリンー4-オンもしくは その誘導体を製造する方法としては、下記の方法が知られている。

- 1) EP1029853号公報には、5-ヨードアントラニル酸と酢酸ホルム アミジンとをエタノール中で20時間反応させて、6-ヨードキナゾリン-4-オンを製造する方法が開示されている。しかしながら、この方法には、反応時間 が長い上に、高価な酢酸ホルムアミジンを過剰に使用しなければならないという 間類がある。
- 2) Chem. Pharm. Bull., 46, 1926 (1998) には、アントラニル酸とホルムアミドとを反応させて、キナゾリンー4ーオンを製造する方法が関示されている。しかしながら、この方法では、催奇性のあるホルムアミドを過剰に使用しなければならないという問題がある。

以上、いずれの方法も種々の問題を含んでおり、キナゾリンー4ーオンもしく はその誘導体の工業的製法としては満足できる方法とはいえない。

[発明の開示]

本発明の目的は、上記問題点を解決し、温和な条件下にて、簡便な方法により、 アントラニル酸もしくはその誘導体またはアントラニル酸のアンモニウム塩もし くはその誘導体から、キナゾリンー 4 - オンもしくはその誘導体を高収率で製造 することができる、工業的に有利な製造方法を提供することにある。 本発明は、一般式 (1):

$$R^2$$
 R^3
 R^4
 R^4
 R^3
 R^4
 R^4

(式中、R¹、R²、R³及びR⁴は、互いに同一又は異なっていても良く、水素原子、ハロゲン原子、あるいは置換基を有していても良い反応に関与しない基を示す。R¹、R³及びR⁴は、互いに結合して環を形成していても良い。)で示されるアントラニル酸もしくはその誘導体と半酸もしくはその誘導体とを、アンモニアの存在下にて反応させることを特徴とする、一般式(2):

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^2 及び R^4 は、前記と同義である。) で示されるキナゾリンー4ーオンもしくはその誘導体の製法にある。 本発明はまた、一般式 (3):

(式中、R¹、R²、R²及びR⁴は、互いに同一又は異なっていても良く、水素原 子、ハロゲン原子、あるいは置換基を有していても良い反応に関与しない基を示 す。R¹、R²、R²及びR⁴は、互いに結合して環を形成していても良い。) で示されるアントラニル酸のアンモニウム塩もしくはその誘導体と半酸もしくは その誘導体とを反応させることを特徴とする、前配一般式(2)で示されるキナ ゾリンー4ーオンもしくはその誘導体の製法にもある。

本発明において使用するアントラニル酸もしくはその誘導体は、前記の一般式 (1)で示される。一般式 (1)において、R¹、R²、R³及びR⁴は、同一又は 異なっていても良く、水素原子もしくはハロゲン原子、或は置換基を有していて も良い反応に関与しない基であるが、具体的には、例えば、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、アリール基、ハロゲン原子、ヒドロキシル基、アルコキシル基、アルキルチオ基、ニトロ基、シアノ基、カルポニル基又 はアミノ基 (R¹を除く)を示す。なお、R¹、R²及びR⁴は、互いに結合して環を形成していても良い。上記の各基に含まれるアルキル基は好ましくはその炭素原子数が1万至12のものである。

アルキル基の具体例としては、メチル基、エチル基、プロビル基、プチル基、ベンチル基、ヘキシル基、ヘブチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基等が挙げられる。これらの基は、各種異性体を含む。シクロアルキル基の具体例としては、シクロプロビル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基、シクロペプチル基、シクロペカチル基の具体例としては、ベンジル基、フェネチル基、フェニルプロビル基等が挙げられる。これらの基は、各種異性体を含む。アリール基としては、例えば、フェニル基、アー

トリル基、ナフチル基、アントラニル基等が挙げられる。これらの基は、各種異性体を含む。ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が挙げられる。アルコキシル基としては、例えば、メトキシル基、エトキシル基、プロポキシル基等が挙げられる。これらの基は、各種異性体を含む。アルキルチオ基としては、例えば、メチルチオ基、エチルチオ基、プロビルチオ基等が挙げられる。これらの基は、各種異性体を含む。

前記のアルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、アリール基、アルコキシル基、アルキルチオ基又はアミノ基(R・を除く)は、置換基を有していても良い。その置換基の例としては、炭素原子を介して連結している置換基、酸素原子を介して連結している置換基、硫黄原子を介して連結している置換基、硫黄原子を介して連結している置換基、そしてハロゲン原子等が挙げられる。

前記炭素原子を介して連結している置換基としては、例えば、メチル基、エチル基、プロビル基、プチル基、ベンチル基、ヘキシル基等のアルキル基、シクロブチル基、シクロベンチル基、シクロベキシル基、シクロブチル基、シクロブロビル基、シクロブルキル基、ビール基、ジクロベンテル基等のアルケニル基、シクロブロベニル基、シクロブロベニル基、シクロブロベニル基、シクロブロベニル基、ピロリル基、フリル基、フリル基、テントリル基、フェール基、ドリル基、キシリル基、ピフェニル基、ナフチル基、アントリル基、フェナントリル基等のアリール基、ホルミル基、アクリロイル基、ビバロイル基、シクロヘキシルカルボニル基、ベンゾイル基、ナフトイル基、トルオイル基等のアシル基(アセタール化されていても良い);カルボニル基;メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基;トリフルオニル基;フェノキシカルボニル基等のアリールオキシカルボニル基等のアロインケン化アルキルルボニルを;フェノキシカルボニル基等のアリールオキシカルボニル基等のアリールオシカルボニル基等のパロゲン化アルキルメチル基等のパロゲン化アルキル基;シアノ基が挙げられる。これらの基は、各種異性体を含む。

前記酸素原子を介して連結している置換基としては、例えば、ヒドロキシル基 ; メトキシル基、エトキシル基、プロポキシル基、プトキシル基、ベンチルオキ シル基、ヘキシルオキシル基、ヘプチルオキシル基、ベンジルオキシル基等のア ルコキシル基:フェノキシル基、トルイルオキシル基、ナフチルオキシル基等の アリールオキシル基が挙げられる。これらの基は、各種異性体を含む。

前記窒素原子を介して連結している置換基としては、例えば、メチルアミノ基、 エチルアミノ基、ブチルアミノ基、シクロヘキシルアミノ基、フェニルアミノ基、 ナフチルアミノ基等の第一アミノ基;ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジ ブチルアミノ基、メチルエチルアミノ基、メチルブチルアミノ基、ジフェニルア ミノ基等の第二アミノ基;モルホリノ基、ピベリジノ基、ピベラジニル基、ピラ ゾリジニル基、ピロリジノ基、インドリル基等の複素環式アミノ基;イミノ基が 挙げられる。これらの基は、各種異性体を含む。

前記硫黄原子を介して連結している置換基としては、例えば、メルカプト基; チオメトキシル基、チオエトキシル基、チオプロポキシル基等のチオアルコキシ ル基;チオフェノキシル基、チオトルイルオキシル基、チオナフチルオキシル基 等のチオアリールオキシル基等が挙げられる。これらの基は、各種異性体を含む。 前記ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が 挙げられる。

本発明において使用するアントラニル酸のアンモニウム塩もしくはその誘導体は、前記の一般式(3)で示される。一般式(3)に含まれる R^1 、 R^2 、 R^3 及 $7FR^4$ は、前記と同義である。

本発明の反応において使用するギ酸もしくはその誘導体としては、例えば、ギ酸; ギ酸メチル、ギ酸エチル等のギ酸エステル類; オルトギ酸メチル、オルトギ酸エチル等のオルトギ酸エステル類等が挙げられるが、好ましくはギ酸エステル、オルトギ酸エステル、更に好ましくはオルトギ酸エステル、特に好ましくはオルトギ酸メチル、オルトギ酸エチルが使用される。

上記反応におけるギ酸もしくはその誘導体の使用量は、アントラニル酸もしくはその誘導体またはアントラニル酸のアンモニウ塩もしくはその誘導体1モルに対して、好ましくは1. $0 \sim 10$ モル、更に好ましくは1. $1 \sim 3$. 0 モルである。

前記の反応において使用するアンモニアとしては、ガス状又は液状のアンモニ アでも良いが、アンモニアをアルコール類 (例えば、メタノール等)、エーテル 類 (例えば、ジオキサン等)等の有機溶媒に溶解させたものが好適に使用される。 その際のアンモニア濃度は、好ましくは $1\sim90$ 質量%、更に好ましくは $3\sim3$ 0 質量%である。上記アンモニアの使用量は、アントラニル酸もしくはその誘導体 1 モルに対して、好ましくは $1\sim60$ モル、更に好ましくは $2\sim20$ モルである。

本発明の反応は溶媒の存在下又は非存在下において行われる。使用する溶媒としては、反応を阻害するものでなければ特に限定されず、例えば、メタノール、エタノール、イソプロビルアルコール、ロープチルアルコール、もープチルアルコール、サール等のアルコール類; N, N ージメチルボルムアミド、N ーメチルビロリドン等のアミド類; N, N ・ジメチルイミダリリジノン等の尿素類; ジメチルスルホキシド等のスルホキシド類; ベンゼン、トルエン、キシレン、メシチレン等の汚者族族化水素類; 塩化メチレン、クロロホルム、ジクロロエタン等のハロゲン化脂肪族炭化水素類等; アセトニトリル、プロピオニトリル等のニトリル類; ジエチルエーテル、乗ラトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類が挙げられるが、好ましくはアルコール類、更に好ましくはメタノール、エタノールが使用される。これらの溶媒は、単独又は二種以上を混合して使用しても良い。

上記溶媒の使用量は、反応液の均一性や撹拌性等によって適宜調節するが、アントラニル酸もしくはその誘導体またはアントラニル酸のアンモニウム塩もしくはその誘導体1gに対して、好ましくは0~50g、更に好ましくは0~20g、特に好ましくは0~5gである。

本発明の反応は、例えば、反応に関与する化合物を混合して撹拌させる等の方法によって行われる。その際の反応温度は、好ましくは $40\sim200$ °、更に好ましくは $50\sim150$ °であり、反応圧力は特に制限されない。

なお、最終生成物であるキナゾリンー4ーオンもしくはその誘導体は、反応終 了後、例えば、濃縮、蒸留、再結晶、カラムクロマトグラフィー等による一般的 な方法によって単離・精製される。

次に、本発明の実施例を記載する。

[実施例1] (キナゾリンー4ーオンの合成)

内容積2mLのステンレス製耐圧容器に、アントラニル酸260mg (1.9 ミリモル)、オルトギ酸メチル403mg (3.8ミリモル)及び15質量%ア

ンモニアメタノール溶液 1.2 mL (8.4 ミリモル) を入れ、120℃で2時間反応させた。反応終了後、室温まで冷却し、反応液を高速液体クロマトグラフィーにより分析 (絶対定量法) したところ、キナゾリンー4ーオンが278 mg 牛成していた (反応収率:100%)。

[実施例2] (7-クロロキナゾリン-4-オンの合成)

内容積2mLのステンレス製耐圧容器に、4ークロロアントラニル酸330mg(1.9ミリモル)、オルトギ酸メチル403mg(3.8ミリモル)及び15質量%アンモニアメタノール溶液1.2mL(8.4ミリモル)を入れ、120℃で2時間反応させた。反応終了後、室温まで冷却し、反応被を高速液体クロマトグラフィーにより分析(絶対定量法)したところ、7ークロロキナゾリンー4ーオンが343mg生成していた(反応収率:99%)。

「実施例3] (6-ヨードキナゾリン-4-オンの合成)

内容額2mLのステンレス製耐圧容器に、5ーヨードアントラニル酸500mg(1.9ミリモル)、オルトギ酸メチル403mg(3.8ミリモル)及び15質量%アンモニアメタノール溶液1.2mL(8.4ミリモル)を入れ、120℃で2時間反応させた。反応終了後、室温まで冷却し、反応液を高速液体クロマトグラフィーにより分析(絶対定量法)したとごろ、6ーヨードキナゾリンー4ーオンが515mg生成していた(反応収率:99%)。

[実施例4] (6-ヨードキナゾリン-4-オンの合成)

実施例3において、反応温度を95℃に、反応時間を4時間に変えたこと以外は、実施例3と同様に反応を行った。その結果、6-ヨードキナゾリン-4-オンが485mg生成していた(反応収率:93%)。

[実施例5] (6-ヨードキナゾリン-4-オンの合成)

実施例3において、オルトギ酸メチルの量を320mg(3.0ミリモル)に 変えたこと以外は、実施例3と同様に反応を行った。その結果、6-ヨードキナ ゾリン-4-オンが514mg生成していた(反応収率:99%)。

[実施例6] (6-ヨードキナゾリン-4-オンの合成)

温度計、圧力ゲージ及び撹拌装置を備えた内容積200mLのステンレス製耐 圧容器に、5-ヨードアントラニル酸25.0g(95ミリモル)、オルトギ酸 メチル17. 1g (162ミリモル) 及び15質量%アンモニアメタノール溶液50mL (349ミリモル)を入れ、100~110℃、0.5MPa (ゲージ圧)で8時間反応させた。反応終了後、0~10℃まで冷却し、減圧下で反応液からアンモニアを留去した。次いで、0℃で1時間撹拌し、析出した固体を濾過して乾燥させ、薄灰色結晶として6-ヨードキナゾリン-4-オン24.3gを得た (単難収率:94%)。

[実施例7] (6-ヨードキナゾリン-4-オンの合成)

内容積 $2 \, \text{mL}$ のステンレス製耐圧容器に、 $5 - \exists$ ードアントラニル酸 $5 \, 0 \, 0 \, \text{m}$ g(1. $9 \, \epsilon$ リモル)、 $4 \, \text{酸}$ メテル $3 \, 4 \, 2 \, \text{mg}$ (5. $7 \, \epsilon$ リモル)及び $1 \, 5 \, \text{質量 }$ %アンモニアメタノール溶液 $1. \, 2 \, \text{mL}$ (8. $4 \, \epsilon$ リモル)を入れ、 $1 \, \epsilon \, 0 \, \text{℃ }$ で 4時間反応させた。反応終了後、室温まで冷却し、反応液を高速液体クロマトグラフィーにより分析(絶対定量法)したところ、 $6 - \exists$ ードキナゾリン $- 4 - \text{オンが } 4 \, 0 \, 1 \, \text{mg}$ 生成していた(反応収率: $7 \, 7 \, \%$)。

[実施例8] (6-ヨードキナゾリン-4-オンの合成)

実施例7において、ギ酸メチルをギ酸263mg(5.7ミリモル)に変えたこと以外は、実施例7と同様に反応を行った。その結果、6-ヨードキナゾリン-4-オンが302mg生成していた(反応収率:58%)。

「参考例1] (アントラニル酸アンモニウムの合成)

撹拌装置及び温度計を備えた内容積50mLのガラス製容器に、アントラニル酸5.0g(36.5ミリモル)及び15質量%アンモニアメタノール溶液20mL(156ミリモル)を入れ、室温で2時間反応させた。反応終了後、反応液を減圧下で濃縮し、白色固体として、アントラニル酸アンモニウム5.0gを得た(単離収率:94%)。

なお、アントラニル酸アンモニウムの物性値は下記の通りであった。

融点 (昇華) ; 145~146℃

¹H-NMR (DMSO-d₆, δ (ppm)); 6. 37~6. 43 (1H, m), 6. 56 (1H, dd, J=1. 2, 8. 1Hz), 6. 95 (6H, brs), 6. 98~7. 04 (1H, m), 7. 69~7. 72 (1H, dd, J=1. 8, 7. 8Hz)

「実施例9] (キナゾリン-4-オンの合成)

内容積2mLのステンレス製耐圧容器に、参考例1と同様な方法で合成したアントラニル酸アンモニウム280mg(1.8ミリモル)、オルトギ酸メチル400mg(3.6ミリモル)及びメタノール1.5mLを入れ、120℃で2時間反応させた。反応終了後、室温まで冷却し、反応液を高速液体クロマトグラフィーにより分析(絶対定量法)したところ、キナゾリンー4ーオンが214mg牛成していた(反応収率:81%)。

[参考例2] (4-クロロアントラニル酸アンモニウムの合成)

援押装置及び温度計を備えた内容積50mLのガラス製容器に、4-クロロアントラニル酸5.0g(29.1ミリモル)及び15質量%アンモニアメタノール溶液20mL(156ミリモル)を入れ、室温で2時間反応させた。反応終了後、反応液を減圧下で譲縮し、白色固体として、4-クロロアントラニル酸アンモニウム5.0gを得た(単離収率:95%)。

なお、4-クロロアントラニル酸アンモニウムは以下の物性値で示される新規 な化合物である。

融点 (昇華) ; 232~233℃

¹H-NMR (DMSO-d_{*}, δ (ppm)); 6.43 (1H, dd, J=2.4, 8.4Hz)、6.69 (1H, d, J=2.4Hz)、7.0 (3H, brs)、7.69 (1H, d, J=8.4Hz)、11.0 (3H, brs) [実施例10] (7-クロロキナリリン-4-オンの合成)

内容積 $2 \, \mathrm{mL}$ のステンレス製耐圧容器に、参考例 $2 \, \mathrm{clim}$ な方法で合成した $4 \, \mathrm{clim}$ ークロロアントラニル酸アンモニウム $3 \, 4 \, \mathrm{0} \, \mathrm{mg}$ (1. $8 \, \mathrm{s}$ リモル)、オルトギ酸メチル $4 \, \mathrm{0} \, \mathrm{0} \, \mathrm{mg}$ (3. $6 \, \mathrm{s}$ リモル)及びメタノール $1 \, \mathrm{5} \, \mathrm{mL}$ を入れ、 $1 \, \mathrm{2} \, \mathrm{0} \, \mathrm{cc}$ 2時間反応させた。反応終了後、室温まで冷却し、反応被を高速液体クロマトグラフィーにより分析(絶対定量法)したところ、 $7 \, \mathrm{clim}$ クロロキナゾリンー $4 \, \mathrm{clim}$ $4 \, \mathrm{clim}$ $1 \, \mathrm{76} \, \mathrm{mg}$ 生成していた(反応収率: $5 \, \mathrm{4}$ %)。

[参考例3] (5-クロロアントラニル酸アンモニウムの合成)

「猿拌装置及び温度計を備えた内容積50mLのガラス製容器に、5-クロロアントラニル酸5.0g(29.1ミリモル)及び15質量%アンモニアメタノー

ル浴液20mL(156ミリモル)を入れ、室温で2時間反応させた。反応終了 後、反応液を減圧下で濃縮し、淡黄色固体として、5-クロロアントラニル酸ア ンモニウム5、0gを得た(単離収率:95%)。

なお、5 ークロロアントラニル酸アンモニウムは以下の物性値で示される新規 な化合物である。

融点 (昇華) ; 161~162℃

'H-NMR (DMSO-d₆, δ (ppm)); 6.57 (1H, d, J=8.4Hz), 6.99 (1H, dd, J=2.7, 8.4Hz), 7.0 (3H, brs), 7.65 (1H, d, 2.7Hz), 11.0 (3H, brs)

[実施例11] (6-クロロキナゾリンー4-オンの合成)

内容積 $2\,\mathrm{mL}$ のステンレス製耐圧容器に、参考例 $3\,\mathrm{clift}$ を行成した $5\,\mathrm{clift}$ の $2\,\mathrm{clift}$ の

[実施例12] (6-クロロキナゾリンー4-オンの合成)

内容積2mLのステンレス製耐圧容器に、参考例3と同様な方法で合成した5 ークロロアントラニル酸アンモニウム340mg(1.8ミリモル)、オルトギ酸メチル400mg(3.6ミリモル)及びアセトニトリル1.5mLを入れ、120℃で2時間反応させた。反応終了後、室温まで冷却し、反応液を高速液体クロマトグラフィーにより分析(絶対定量法)したところ、6ークロロキナゾリンー4ーオンが303mg生成していた(反応収率:93%)。

[参考例4] (5-ヨードアントラニル酸アンモニウムの合成)

なお、5-ヨードアントラニル酸アンモニウムは以下の物性値で示される新規 な化合物である。

融点 (分解) ; 160℃

¹H-NMR (DMSO-d_s, δ (ppm)); 6.45 (1H, d, J=8.7Hz)、6.5 (3H, brs)、7.25 (1H, dd, J=2.4,8.7Hz)、7.96 (1H, d, J=2.4Hz)、11.0 (3H, brs) [実施例13] (6-ヨードキナゾリン-4-オンの合成)

内容粮2mLのステンレス製耐圧容器に、参考例4と同様な方法で合成した5 ーヨードアントラニル酸アンモニウム530mg(1.9ミリモル)、オルトギ酸メチル403mg(3.8ミリモル)及びメタノール1.5mLを入れ、12 0℃で2時間反応させた。反応終了後、室温まで冷却し、反応被を高速液体クロマトグラフィーにより分析(絶対定量法)したところ、6ーヨードキナゾリンー4ーオンが402mg生成していた(反応収率:77%)。

[実施例14] (6-ヨードキナゾリン-4-オンの合成)

[産業上の利用可能性]

本発明により、温和な条件下、簡便な方法によって、アントラニル酸もしくは その誘導体またはアントラニル酸のアンモニウム塩もしくはその誘導体からキナ ゾリンー4ーオンもしくはその誘導体を高収率で製造することができる。

請求の範囲

1. 一般式(1):

$$R^3$$
 R^4
 $COOH$
 R^3
 R^4
 (1)

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 及び R^4 は、互いに同一又は異なっていても良く、水素原子、ハロゲン原子、あるいは置換基を有していても良い反応に関与しない基を示す。 R^1 、 R^2 、 R^3 及び R^4 は、互いに結合して環を形成していても良い。)で示されるアントラニル酸もしくはその誘導体と千酸もしくはその誘導体とを、アンモニアの存在下にて反応させることを特徴とする、一般式(2):

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 及び R^4 は、前記と同義である。) で示されるキナゾリンー 4-オンもしくはその誘導体の製法。

2. アントラニル酸もしくはその誘導体とオルトギ酸エステルとを反応させる 請求の範囲1に記載のキナゾリンー4-オンもしくはその誘導体の製法。

- 3. R^1 、 R^2 、 R^3 及び R^4 は、それぞれ独立に、水素原子もしくはハロゲン原子である請求の範囲1に記載のキナゾリンー4ーオンもしくはその誘導体の製法。
- 4. R¹、R²、R²及びR⁴が、互いに同一又は異なっていても良く、水素原子もしくはハロゲン原子、あるいはアルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、アリール基、ヒドロキシル基、アルコキシル基、アルキルチオ基、ニトロ基、シアノ基、カルボニル基、及びアミノ基である(但し、R゚はアミノ基とはならない)からなる群より選ばれる基である請求の範囲1に記載のキナゾリンー4ーオンもしくはその誘導体の製法。

5. 一般式(3):

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^2 及び R^4 は、互いに同一又は異なっていても良く、水素原子、ハロゲン原子、あるいは置換基を有していても良い反応に関与しない基を示す。 R^1 、 R^2 及び R^4 は、互いに結合して環を形成していても良い。)で示されるアントラニル酸のアンモニウム塩もしくはその誘導体とギ酸もしくはその誘導体とを反応させることを特徴とする、一般式(2):

$$R^2$$
 NH
 R^3
 R^4
 N
 N
 N

(式中、R¹、R²、R³及びR⁴は、前記と同義である。) で示されるキナゾリンー4-オンもしくはその誘導体の製法。

- 6. アントラニル酸もしくはその誘導体のアンモニウム塩とオルトギ酸エステルとを反応させる請求の範囲5に記載のキナゾリン-4-オンもしくはその誘導体の製法。
- 7. R¹、R²、R³及びR⁴は、それぞれ独立に、水素原子もしくはハロゲン原 子である請求の範囲5に記載のキナゾリン-4-オンもしくはその誘導体の製法。
- 8. R^1 、 R^2 、 R^3 及び R^4 が、互いに同一又は異なっていても良く、水素原子もしくはハロゲン原子、あるいはアルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、アリール基、ヒドロキシル基、アルコキシル基、アルキルチオ基、ニトロ基、シアノ基、カルボニル基、及びアミノ基である(但し、 R^4 はアミノ基とはならない)からなる群より選ばれる基である請求の範囲5に記載のキナゾリンー4ーオンもしくはその誘導体の製法。

9. 一般式(3):

[式中、R¹、R²、R²及びR¹は、互いに同一又は異なっていても良く、水素原 子もしくはハロゲン原子、あるいはアルキル基、シクロアルキル基、アラルキル 基、アリール基、ヒドロキシル基、アルコキシル基、アルキルチオ基、ニトロ基、シアノ基、カルボニル基、及びアミノ基(但し、 R^1 はアミノ基とはならない)からなる群より選ばれる。但し、 R^1 、 R^2 、 R^3 及び R^4 の全てが水素原子である場合を除く。]で示されるアントラニル酸のアンモニウム塩もしくはその誘導体。

INTERNATIONAL SEADON DEBORT

International application No.

EVIERVATIONAL SEARCH REPORT			PCT/JP02/13321		
A. CLASS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER				
Int.	C1 C07D239/88, C07C229/56				
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both nat	ional classification a	nd IPC		
	S SEARCHED				
Minimum de	ocumentation searched (classification system followed b	y classification symb	ools)		
int.	Cl ⁷ C07D239/88, C07C229/56				
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such docu	iments are included	in the fields searched	
Electronic d	ata base consulted during the international search (name	of data base and, wh	nere practicable, sea	rch terms used)	
CA(S	TN), REGISTRY (STN), WPIDS (STN)				
C. DOCU	MENT'S CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where app		ant passages	Relevant to claim No.	
A	JP 9-508126 A (Warner-Lamber 19 August, 1997 (19.08.97),	t Co.),		1-8	
	Page 95 & WO 95/19970 A				
		Pulmann	mh ama a	9	
х	Bergman, Jan; Bergman, Solveig; Brimert, Thomas, Syntheses of gem-dinitro heterocyclic compounds,				
	their ring-opening reactions into indoles, indazoles, and	and transfo benzoxazino	rmations nes,		
	Tetrahedron (1999), 55(34), 1	0447-10466			
×	Brzyska, W.; Borzechowski, K.	, Preparati	on,	9	
	properties and thermal decomp lanthanide(III) complexes wit	th 2-amino-5-			
	chlorobenzoic acid, Polish Jo (1997), 71(11), 1518-1524	urnal of Ch	emistry		
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent fa	•		
"A" docum	I categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	priority date an	d not in conflict with t	emational filing date or he application but cited to	
considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(c) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other		understand the principle or theory underlying the in document of particular relevance; the claimed inversible of the considered novel or cannot be considered to involve step when the document is taken alone "" "" document of particular relevance; the claimed inversible of the particular relevance in		claimed invention cannot be	
				c	
		considered to involve an inventive step when the docume combined with one or more other such documents, such			
"P" docum	ent published prior to the international filing date but later		ing obvious to a perso ber of the same patent		
Date of the	e priority date claimed actual completion of the international search		the international sea		
03 F	ebruary, 2003 (03.02.03)	18 Lept.	uary, 2003	(10.02.03)	
	nailing address of the ISA/	Authorized officer			
	nese Patent Office				
Facsimile No.		Telephone No.			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP02/13321

	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
ategory*	Mrozek, R.; Sikorska, M.; Rzaczynska, Z., Thermal decomposition of rare earth complexes with 2-	9
	amino-3, 5-dichlorobenzoic acid, Synthesis and Reactivity in Inorganic and Metal-Organic Chemistry (1997), 27(5), 707-720	
х	JP 61-52277 A (Showa Denko Kabushiki Kaisha), 14 March, 1986 (14.03.86), Example 2 (Family: none)	9
	(Lunary: None)	
	·	
	•	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP02/13321

		Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
Th	is inte	emational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
l.		Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	(S	Claims Nos.: 1-9 because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: ee extra sheet)
3.		Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in secondance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
	x II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
	20 11100	emational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.		As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.		As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority, did not invite payment of any additional fee.
3.		As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos:
4.		No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
R	mark	ton Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP02/13321

Continuation of Box No.I-2 of continuation of first sheet(1)

The term "derivative" used in the claims is unclear as to what structure is implied, even when the statements in the description are investigated. This term hence makes the scope of the production processes and compounds of the invention unclear.

Consequently, claims 1-9 and the description do not comply with the given requirements to such a degree that a meaningful international search can be made.

In this international search report, a search was hence made through prior art documents with respect to the compounds specified in the description.

	国際調查報告	国際出願番号 PCT	/JP02/13321	
	場する分野の分類(国際特許分類(IPC)) 「 C07D239/88, C07C229/	5 6		
	〒った分野 表小陳資料(国際特許分類(1 P C)) 「 C O 7 D 2 3 9 ∕ 8 8, C O,7 C 2 2 9 ∕ 9	56		
最小限資料以外	小の機料で調査を行った分野に含まれるもの			
	目した電子データベース(データベースの名称、 『N), REGISTRY (STN), WPID		÷	
C. 関連する	さと認められる文献		関連する	
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると		示 請求の範囲の番号	
A	JP 9-508126 A (7- -)1997. 08. 19, p95 A			
х	Bergman, Jan. Bergman, Solveig: B of gem-dinitro heterocyclic compo actions and transformations into zoxazinones, Tetrahedron (1999),	ing re		
区 C機の続き	さにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに	- 関する別紙を参照。	
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの。 「E」国際出版目前の出版または特許であるが、国際出版目 災後に公表されたもの。 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別公理由を確立するために引用する 文献(理由を付す) 「C」口頭による順示、使用、展示等に置及する文献 「P」国際出版目前で、かつ後先権の主張の基礎となる出版		の日の後に公表された文献 「T」国際出郷日又は優先日後に公表された文献であって 出現と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進步性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該交数も他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献		
国際調査を完了	プレた日 03.02.03	国際調査報告の発送日	18.02.03	
四原調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区機が関三丁月4番3号		特許庁審査官(権限のある職 内藤 伸一 電話番号 03-3581-		

	国際出願番号 PCT/JP0:	2/13321
C (統き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Х	Brzyska, W.; Borzechowski, K., Preparation, properties and thermal decomposition of Y(III) and lanthenide(III) complexe s with 2-anino-5-chlorobenzoic acid, Polish Journal of Chemistry (1997), 71(11), 1518-1524	9
х	Mrozek, R.; Sikorska, M.; Rzaczynska, Z., Thermal decomposit ion of rare earth complexes with 2-amino-3,5-dichlorobenzoic acid, Synthesis and Reactivity in Inorganic and Metal-Orga nic Chemistry (1997), 27(5), 707-720	· 9
х	JP 61-52277 A (昭和電工株式会社)1986.0 3.14,例2 (ファミリーなし)	9
	• .	
		,

	湖边		

国際出願番号 PCT/JP02/13321

第1編 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き) 法第8条第3項 (PCT17条(D(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作 成しなかった。			
1.			
- 2. ☑ 請求の範囲 1−9 は、有意整な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出版の部分に係るものである。つまり、			
別紙参照	1		
3. 計画表の範囲 は、後属語求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。	-		
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)]		
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。			
1. L 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な領求 の範囲について作成した。	-		
 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。 			
3. □ 出願人が必要な追加調查手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手敷料の総 付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。			
4. [] 出類人が必要な追加調査率整料を期間内に給付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。			
追加調査手段料の異議の申立てに限する注意			

国際調査報告

国際出願番号 · PCT/JP02/13321

第1欄の2、について

請求の範囲に記載された「誘導体」なる文言は、明練書の記載を検討しても、いかなる標 あるのまでを包合するものなのか明確であるとはいえないから、本願発明製法及び化合物 の範囲を不明確にするものである。

したがって、請求の範囲1-9及び明細書は、有意義な国際調査をすることができる程度 まで所定の要件を満たしていない。

そこで、この国際調査報告では、明細書に具体的に記載された化合物に基づいて先行技術文献調査を行った。

様式PCT/1SA/210 (特別ページ) (1998年7月)